9日本園特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ◎ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-290479

平成3年(1991)12月20日

®Int. Cl. 5 C 09 D 127/06 C 08 L 27/06 75:04) 識別記号 PFE LFM

庁内整理番号

8416-4 J 8416-4 J

7602-4 I

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

68公開

60発明の名称 プラスチゾル組成物

> ②特 題 平2-92862

@出 平2(1990)4月6日 

個発 古

光 4 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

三洋化成工業

株式会社内

72)発 明 者 秋 ılı 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

三洋化成工業

株式会社内

@発 明 办 永 俊 滋 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

三洋化成工業

株式会社内

勿出 顋 三洋化成工業株式会社 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

#### 明和曹

- 1. 発明の名称
  - プラスチゾル組成物
- 2. 特許知文の範囲

1.塩化ビニル重合体もしくは共重合体(A)、可 塑剤(B)および接着性付与剤(C)を必須成分 としてなるブラスチゾル組成物において、 接着性 付与剤(C)がイソシアヌレート理を有するポリ イソシアネートのプロック化物(a)および/ま たはビューレット変性ポリイソシアネートのブロ ック化物(b)と、ポリオキシアルキレンポリア ミンおよび/または部分的にオキシアルキル化さ れているポリオキシアルキレンポリアミンと、 モ ノアルコールとを含有してなることを特徴とする プラスチゾル組成物。

2.イソシアヌレート 耳を有する ポリイソシアュー トおよび/またはビューレット変性ポリイソシア キートが脂肪族または国際式 グイソシアネートか 6 誘導された請求項1記載の組成物。

3.部分的にオキシアルキル化されているポリオキ

シアルキレンポリアミンの分子量が200~50 ○○の範囲にある辞求項1または2記載の組成物。 4.ブロック化物がオキシム化合物および/または タム類でブロックされたものである欝求項1~ 3のいずれか記載の組成物。

3. 発明の詳細な声音。近四月

[産業上の利用分野]

本発明はプラスチゾル組成物に関する。 更に詳 しくは比較的低温で金属造器面に強固に接着し、 黄変が少なく且つプラスチゾルの貯蔵安定性に優 れた塩化ビニルブラスチゾル組成物に関する。

[従来の技術]

従来、 トリレンジイソシアネートなどの有機 ポリイソシアネートを使用したプロック化ウレタ レポリマーと活性アミノ基合有モノもしくは ポリアミド系化合物とからなる接着性付与剤を配 合した塩化ビニルブラスチゾル組成物がある(例 えば特公昭58-52801号公報)。

[発明が解決しようとする課題]

しかし、上記の組成物は比較的高い焼付け温度

## 特開平3-290479(2)

を必要とし、黄変性および貯蔵安定性が劣る。 【無顧を解決するための手象】

本発明者らは比較的低級で金属施装面に強固に接着し、質更性と貯蔵安定性の優れた塩化ビエルプラステゾル組成物について製意検討した結果、本級明に調達した。

すなわち本発明は、塩化ビニル重合体もしくは 共重合体(A)、可塑剤(B)および接着性付与 剤(C)を必須成分としてなるプラステゾル組成 物において、接着性付与剤(C)がイソシアヌレート環を有するポリイソシアネートのブロック化 物(a)および/またはビューレット変性ポリイ ソシアネートのブロック化物(b)とポリオキシアルキレンポリアミンおよび/または部分的レア アルキレンポリアミンおよび/または部分的レア ルコキシル化されているポリオキシアルキレンア ミンとモノアルコールを含有してなる組成物である。

本発明において使用されるイソシアヌレート環 を育するポリイソシアネートとしては有機ジイソ シアネートからのイソシアヌレートが挙げられる。

防族 ジィッシアネートおよび 問題式 ジィッシアネートであり 特に 好ましいものは H D I および I P D I である。

本発明において用いられるインシアメレート環(トリアジン環)の合成は有機ジインシアネートに触媒として、例えば酸化物(酸化リチウムなど)、アルコキシド(ナトリウムメチラートなど)、アミン(トリエチルアミンなど)、有機金属(ジブチル銀ジラウレートなど)を単独または組み合わせて高温下(通常50~150℃、好ましくは80~100℃)で反応させて得ることができる。イソシアメレート環を有するポリインシアネートのNCO%は通常5~35%、好ましくは10~3.0%である。

イソシアヌレート環を育するポリイソシアネートのプロック化物(a)を得るためプロック化剤が使用される。 使用されるプロック化剤としては、オキシム化合物『アセトオキシム、ケトオキシムたとえばメチルエチルケトオキシム(MEKオキ

有機ジイソシナネートとしては、 炭素数(NCO 基中の炭素を除く) 2~12の脂肪度ダイソシア キート、 炭素敷 4 ~ 1 5 の脂 環式 ダイソシアネー 1、 炭素数8~12の芳香脂肪族ダイソシアネー トおよび炭素数6~20の芳香族ダイソシアネー 倒えば、 脂肪族 ダイソシアネ トが挙げられる。 - ト [ヘキサメチレンジイソシアネート(H D I) 、リジンタイソシアネートなど]、 胎環式ダイソ シアネート【水散ジフェニルメタンジイソシアネ - ト (水紙MDI)、 イソホロンダイソシアネー ト (IPDI)、 シタロヘキサンジイソシアネー (CHDI)、 水紫化トリレンジイソシアネ 水素化キシリレンジイソシアネートなど] 、芳香族ダイツシアネート『トリレンダイソシア  $\star$  -  $\iota$  (TDI),  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha'$ ,  $\alpha'$  -  $\tau$   $\iota$   $\iota$ メチルキシリレンジイソシアキート (TMXDI) 、 ジフェニルメタン ツイソシアホート (MD1)、 ナフチレンジイソシアネート、 キシリレンジイソ シアネートなど]、 およびこれらの二種以上の提 合物が挙げられる。 これらのうち好ましいのは癖

シム)、 メチルイソプチルケトオキシム(MIB Kオキシムなど)など]; ラクタム類(εーカブ ロラクタムなど); 活性メチレン化合物 [マロン 酸ジェステル (マロン酸ジェチルなど)、 アセチ ルフセトン、 アセト昨畿エステル(アセト酢酸エ チルなど) など]; フェノール類(フェノール =-クレゾール、 ノニルフェノールなどのアルキル フェノール、 など); アルコール(メタノール、 エタノール、 a-ブタノールなど); 水酸基合育エ ーチル(メチルセロソルプ、 ブチルセロソルブな と): 水酸基合有エステル (乳酸エチル、乳酸で もんなど); メルカプタン類(ブチルメルカプタ ン、 ヘキシルメルカプタンなど); 酸アミド類( アセトアニリド、アクリルアマイド、ダイマー酸 アミドなど); イミダゾール 類(イミダゾール、 2-エチがイモダゾールなど); 酸イミド類(コハ ク酸イミド、フタル酸イミドなど)およびこれる の二種以上の混合物が挙げられる。

これらのうちで好ましいものは、オキシム化合物 およびラクタム膜であり、特に好ましいものは、 MEKオキシムおよび εーカブロラクタムであ

ブロック化剤の抵加量は、避難イソシアネート 基に対して通常1当量以上、2当量未積、好まし くは1.05~1.5 当量である。

プロック化剤を添加する場合の反応温度は、 連常、50~100℃ である。反応に限し公知 のウレタン重合用触媒(ジブチル幅ジラウレートな と)を添加して反応を促進することも可能である。

反応は通常、熔線または可認剤の存在下で行う。 熔線は一般にこの目的で使用されるものは有効で、 溶剤としては、例えば、芳香族炭化水素(トルエン、キシレン、トリメチルベンゼンなど)、エスチル系(即酸エチル、酢酸ブチルなど)、エーテル系(ジオキサン、セロソルブアセテートなど)なよびこれらの二種以上の混合溶媒を挙げることができる。可塑剤としては後述の可塑剤(B)が 挙げられる。好ましいものも間様である。

本発明において用いられるビューレット変性ポ

(エチレンジアミンなど) から転化反応で得ることもできる。 ビューレット変性ポリイソシアネートのNCO%は通常5~35%、 好ましくは10~30%である。

ブロック化ポリイソシアホートとしてはイソシ アヌレート題を有するポリイソシアホートのブロ

反応は通常、強塩蓄(三級アミン例えばトリエテレンジアミンなど)、有機金属化合物(編系放 鉄例えばジブテル編ジラウレートなど)などを放 雄として50~150℃で行う。

ビューレット変性ポリイソシアネートは上記方 法以外に有機ジイソシアネートとジアミン化合物

ァク化物 (a) およびビューレット変性ポリイソシアネートのブロック化物 (b) を単独で使用してもよいが (a) と (b) を組み合わせて使用することもできる。 組み合わせる場合の (a) と (b) の重量比は通常 1: 99~99: 1、 好ましくは10: 90~90: 10、 とくに好ましくは80: 20~20: 80である。 併用することにより、密着性と貯蔵安定性が向上する。

本発明において用いられるポリオキシアルキレンポリアミンは、例えばエチレングリコール、グリセリングリコール、グリセリン、トリメチロールでロペン、トリエタルール、クリルアミン、ペンタエリスリトール、ローメチャレンの開始でアルキレンスキャントリアミン、エチレンカーに、アンマントリアはは、エチレンオキャンでは、エチレンスオキャンでは、1、2ープチ合して得られるポリオールなリスはリエーアルボリオールを、例えばアンモノリス・クポリエーアルボリオールを、例えばアンモレンのポリエーアルボリオールを、例えばアンモント

特開平3-290479(4)

シスなどによって末端の水酸基をアミノ基にかえたものである。 宮飯基散(アミノ基、 具体的には NHa、 NHなど)は通常2~5、 好ましくは 2 ~8である。

ポリオキシアルキレンポリアミンの具体例としては、例えばポリプロピレングリコールまたはトリオールから誘導された。例えば

[式中、 n は 2 ~ 1 0 0 であり、 R はそれぞれ独立して水素または炭素原子数 1 ~ 4 のアルキル基であってよく、 x + y + z は約 3 ~ 5 0 である。 ] で表されるポリオキシブロビレンポリアミンなどが挙げられる。

ポリオキシアルキレンポリアミンはそのまま用

いてもよいが、これをケトン類と反応させていわゆるケチミンあるいはエナミンとしても使用することができる。ケチミン化あるいはエナミン化することによってプラステゾル組成物の貯蔵安定性、相序性、などが更に向上する。ケチミン化をるいはエナミン化に用いられるケトン類としては、例えばメチルエテルケトン、ジェチルケトン、ジャールイソブチルケトン、ジイソプチルケトン、シクロヘキサノン、アセトフェノン、ペンプフェノン、などの脂肪族、芳香族、脂環族などのケトン類などが挙げられる。

本発明において用いられる部分的にオキシアルキル化(またはヒドロキシアルキル化)されているポリオキシアルキレンポリアミンは、 前に記載した関始形とアルキレシオキシドの部分付加によって得られる。 分子量は通常200~5000 類別にある。 反応基数、 選常2~5を有する。 (約25~75%がアルコキシル化されたものであり)この化合物は、一般式:

(式中、 n は 2 ~ 1 0 0 であり、 R はそれぞれ独立して水素または炭素原子数 1 ~ 4 のアルキル基である)で表すことのできる化合物である。

ポリオキシアルキレンポリアミンと部分的にオキシアルキル化されているポリオキシアルキレンポリアミンは単独でも、 組み合わせて用いること 都分的にオキシアルキルとされているポリオキシアルキレンポリアミンを組み合わせる場合、 部分的にオキシアルキル化されているポリオキシアルキレンポリアミンの量は、 好ましくは、 ポリオキシアルキレンポリアミンと部分的にオキシアルキル化されているポリオキシアルキレンポリアミンの合計重量に基づいて、 温常 25~75%、 特に好ましくは30~70%である。

本発明において用いられるモノアルコールとしては第1級アルコール版(メテルアルコール、エ

チルアルコール、 n-ブチルアルコール、オレイ ルアルコール、 ステアリルアルコールなど) 、 第 2些 ナルコール 堑(イソプロピルナルコール、 ま ec-プチルアルコール、sec-アミルアルコ - ルなど)、 第3級アルコール類(ヒーブチルア ルコール、 t-ナミルアルコールなど)、 グリコ ールェーテル類(エチレングリコールモノメチル エーテル、 エチレングリコールモノエチルエーテ ルなど)、 ハロアルコール類 (エチレンクロルヒ ドリン、 2、 2 - ジフルオロエチルアルコールな ど)およびこれらの二種以上の混合物が挙げられ る。これらのうち、好ましいものは第1級アルコ ール類である。 モノアルコールの分子量は通常3 0~600、好ましくは30~300である。 モノアルコールの量はブロック化物(a)および /またはプロック化物(b)に対して約1~40 重量が、 好せしくは2~30重量がとなる量であ

本発明のプラスチゾル組成物は酸接着性付与剤(C)の他に塩化ビエル重合体もしくは共重合体

## 特開平3-290479(5)

(A) とその可塑剤 (B) を主要成分とするもの である。 該塩化ビニル重合体もしくは共重合体 ( A)としては通常用いられるものを使用すること ができる。塩化ビニル共重合体としては、たとえ ば塩化ビニルとこれと共重合しうる他のビニル単 量体たとえば酢酸ピニル。 無水マレイン酸もしく はマレイン酸エステル、 ピニルエーテルなどとの 共重合体が挙げられる。 塩化ビニル重合体もしく は共重合体の重合度は通常1000~1700で ある。 塩化ビニル重合体もしくは共重合体の市販 品としてはカネビニルPSL-10、 カネビニル PSH-10、 カネビニルPCH-12 (DIE 鐘弱化学工業製)、 ゼオン121およびゼオン1 3 5 J (以上日本ゼオン製)、 デンカビニルPA - 100, およびデンカピニルME-180(以 上 電気化学工業製)が挙げられる。 これらは二 潤以上混合して使用することもできる。

可觀剤(B)としては一般にこの目的で使用されるものはすべて有効で、 たとえば、 ジェチルフタレート、 ジブチルフタレート、 ジオクチルフタ

本発明の組成物には上記(A)、(B) および(C) 成分の他に種々の他の添加剤たとえば充填剤や安定剤を配合できる。 充填剤としては無機系充填剤(炭酸カルシウム、タルク、ケイ菓土、カオリンなど) および有機系充填剤(セルロース粉、粉末ゴム、再生ゴムなど)が挙げられる。 また安定剤としては金属石けん類(ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸アルミニウムなど)、無機酸塩類(二塩基性亜リン酸塩、二塩基酸酸塩など)お

よび有機金属化合物(ジブチルスズジラウレート、' ジブチルスズマレートなど)が挙げられる。 また、 顔料などの著色剤も任意に添加できる。

本発明のブラスチゾル組成物において、 各成分の含有量はとくに制限されないが処方の一例を示せば下記のとおりである。 (%は重量%である)

通常 好ましくは 塩化ビニル重 10~50% (20~40%) 合体もしくは

共重合体(A)

可塑剤 (B) 10~50% (20~40%) 接着性付与剤(C) 0.5~20% (1~10%) 添加剤 0~70% (0~60%)

窓加剤として充填剤を使用する場合には、通常 10~70% (好ましくは20~60%)、また 安定剤を使用する場合には通常0~3% (好ましくは0.1~2%)である。

本発明のブラスチゾル組成物は、通常用いられている分飲混練機を用いて製造することができる。 本発明のブラスチゾル組成物は各種金属素地面 および金属(とくに飼材)面に施された各種できるが、とくにカチオン型電影という。カチオン型電影としては、通用できる。カチオン型電影としては、通常に変更を変更などがリアミンを節(分子中ルムを登りたる。カチオン型電影としてものができません。これを低級有機酸などで中和など、成分とし、などを放送したものを強力とし、被強を放として存在)とし、被強物の表面に強料を析出せしる。

アクリル樹脂塗装に使用されるアクリル樹脂塗料としては熱可塑タイプのものおよび熱硬化タイプのものが挙げられる。 熱可慶タイプのものはアクリル (コ) ポリマーを繊維素別等体 (ニトロセルロース、 セルロースアセテートブチレートなど)、可塑剤などと併用して主に常温乾燥用に使用される。 熱硬化タイプのものはアクリル (コ) ポリマー中に官能基をもちそのものの単独または架構剤との反応で加熱することで三次元網状構造を形

# 特開平 3-290479 (6)

成するものである。 独装方法としては、 ハケ塗り、 スプレー塗装、 静電塗装、 フローコート、 浸渍塗り、 粉体塗装、 ローラーコート などが挙げられる。 本発明のプラスチゾル組成物の上記塗装面に対

本発明のプラスチゾル組成物の上記型接面に対 する堕布量は、選常 500~3000g/m²で あり塗布膜厚は通常0. 2~2mmである。

塗装方法としてはハケ塗り、 ローラーコート、 ェアレススプレー塗装などが挙げられる。

また堕布装飾処理が行われるが、その場合の理 度は通常120~180℃、時間は通常20~4 0分である。

#### [実施例]

以下本発明を実施例および比较例によりさらに 説明するが、本発明はこれにより限定されるもの ではない。実施例中、都または%とあるのは重量 を基準としたものである。

#### 実施例1

(1)イソシアヌレート環を有するポリイソシアネートのプロック化物(a)の製造

提择機、 温度計および窒素導入管を付した 1 L容

ート屋を有するポリインシアネートのブロック化 物(a) 8. 4部およびポリオキンアルキレンア ミン (テキサコ 社製、、 ジェファーミンT-40 3) 2. 2部を均一に提練財泡し、 プラステゾル 組成物を作成した。

## (3)プラスチゾル組成物の特性

接ブラスチソルの初期粘度は 4 4 0 (PS / 2 5 ℃)であり 4 5 ℃で1 0 日間貯蔵後の粘度は 5 7 0 (PS / 2 5 ℃)であった。カチオン型電管塗装を施した頻板に該ブラスチソル組成物を塗布厚さが 0.5 mm になるように塗布し、130℃で20分間加熱処理を行ったところ、弾性に富み密管性の極めて良好な塗集が得られた。更にこのものを 40℃温水中に19日間浸液したあとの密着性はほとんど変化しなかった。

## 実施例 2

実施例 1 (2)で使用したポリオキンアルキレンア ミンをポリオキシアルキレンアミンとMIBKからの変性体(ケチミン)に置き換えた以外実施例 1 (2)と同様に行ってプラスチゾル組成物を作成し

## (2)プラスチゾル組成物の製造。

カネビニル P S L - 1 0 ( 値類化学工業製ストレートレジン) 7 0 部、カネビニル P C H - 1 2 ( 値観化学工業製共業合レジン) 3 0 部、ジオクテルフタレート ( D O P ) 1 1 0 部、N C C - 1 1 0 (日本粉化工業製、炭酸カルンウム) 1 5 0 部、二塩基性亜リン酸鉛 3 部、上記イソンアメレ

#### た.

#### 実施例3

実施例 1 (2)で使用したポリオキシアルキレンフ ミンを部分的にアルコキシ化されているポリオキ シアルキレンアミン (テキサコ社製、ジェファー ミン C - 3 4 6 ) に置き換えた以外実施例 1 (2)と 同様に行ってプラスチゾル組成物を作成した。 写版例 4

# (1)ビューレット変性ポリインシアネートのブロッ ク化物 ( b ) の製造

実施例 1 (1)と同様の反応装置にヘキサメチレンジインアネートからのビューレット変性体(旭化成工業製、商品名: デュラネート 2 4 A - 1 0 0、NC O % = 2 3. 3) 2 7 0 都、およびジオクチ、ルフタレート (D O P) 2 7 8 都を仕込み、選業気能下 8 0 で以下で、MEKオキシム 1 4 3 都を1時間かけて仕込み、更に周温度で 1 時間 反応させた。赤外吸収スペクトルによりイソシアネート基の変収(2 2 5 0 c m - 1) が完全に削減していることを確認したのち、 n - ブチルアルコール 1

# BEST AVAILABLE COPY

特開平3-290479(7)

1 1 部を仕込み均一に混合し、 常温で低粘度被状のビューレット変性ポリイソシアネートのブロック化物 (b) を得た。

(2)実施例 1 (2)で使用したイソシアヌレート環を有するポリイソシアヌレートのブロック化物 (a)をピューレット変性ポリイソシアネートのブロック化物 (b) に置き換えた以外実施例 1 (2)と同様に行ってプラスチゾル組成物を作成した。

#### 宴放例 5

実施例もで使用したポリオキシアルキレンアミンを部分的にアルコキシ化されているポリオキシアルキレンアミン(テキサコ社製、ジェファーミンC-346)に置き換えた以外実施例4と同様に行ってブラスチゾル組成物を作成した。

#### 宝坛网络

実施例1 および実施例4 で作成したプラスチゾル組成物を重量比で50: 50 で複練脱泡して、プラスチゾル組成物を作成した。

#### 宾监例?

実施例3および実施例5で作成したプラスチゾ

ンケル白水製、 パーサダイム 2 1 6、 ) 500 8、 ア ツピン酸 1 5 部、 を仕込み 空 素気 旅下 9 0 でまで加熱した後、 テトラエチレンペンタミン 2 5 0 部を加えて 2 0 0~2 5 0 でで紹合反応を行い、ア ミン価 2 8 5 のポリアミド系 化合物を 得た。
(3)実施例 1 (2)のイソシアメレート 環を有するポリイソシアメレートのブロック 化物 (a) およびポリオキシアルキレンアミンをブロック 化ウレタンプレポリマー およびポリアミド系 化合物に 置き換えた 以外、 実施例 1 (2)と同様にしてブラスチゾル組成物を作成した。

#### 比較例2

比較例1のポリアミド系化合物をポリオキシアルキレンアミンに置き換えた以外、 実施例1(2)と同様にしてプラスチゾル組成物を作成した。 比較例1~2の特性を表-1に記載した。 (以下空白) ル組成物を重量比で50:50で複雑設適して、 プラスチゾル組成物を作成した。 実施例1~7の特性を表-1に記載した。 比較例1

(1)ブロック化ウレタンプレポリマーの製造 実施例 1 (1)と間様の反応装置に分子量 1 0 0 0 の ポリチトラメチレングリコール 1 5 2 都、トリメ チロールプロベン 2 0 都、キシレン 2 0 0 都、セ ロソルプアセテート 2 0 0 都およびトリレンジイ ソンアネート 1 3 3 都を仕込み、 資素気流下 7 0 ~ 8 0 ℃で 8 時間反応を行い、 避難イソシアネー ト基合有 4. 5 重量 56 のウレタンプレポリマーを 得た。 これに ε ーカプロラクタム 8 5 都を仕込み、 8 0 ~ 1 0 0 ℃で 4 時間プロック 化反応させ、 赤 外吸収スペクトルによりイソシアネート基の吸収 (2 2 5 0 c m ー) が完全に精練していることを 確認した。 常温で低粘度被状のプロック化ウレク ンプレポリマーを得た。

(2)ポリアミド系化合物の製造

実施例 1 (1)と顕微の反広語間に重合脂肪酸(へ

表 - 1

			笑 施 例							比較例	
l			1	2	3	4	5	В	7	1	2
	ペースプラスチゾル		100	100	100	100	100	100	100	100	100
ne i	プロッタ化物 (a-1)		2.5	2.8	2.6			1.3	1.3		
金里是此	プロック化物 (b-1)					2.6	2.6	3.3	1.3		
	ブロック化ウレタンプレポリマ									2.6	2.6
	# 9 7 1 2 - 1		8.6			9.6		1.5			0.8
	# 9 7 1 2 - 2			0.8							
	# 9 7 2 2 - 8				0.6		0.5		9.6		
	ポリアミド茶化合物								<u> </u>	0.6	
プラスチゾルの特性	粘 庆	0	440	400	280	470	430	450	400	530	480
	(PS/25°)	<b>②</b>	570	500	480	750	820	631	540	380	820
		增粘率%	3.0	2 5	2 8	6.0	4.6	41	3.5	8 5	7.1
	カチオン電着佐箱板	3	臭	良	良	良	良	良	良	不良	不良
	に対する密書性	•	典	良	良	良	庚	良	庚	不良	不良
	並集の黄色皮(TI)	<b>6</b>	1 2	1 0	7	1 3	1 0	1 2	10	2 5	20

プロック化物 (a-1): イソシアヌレート環を有するポリイソシアネートのプロック化物

ック化物 (b-1): ビューレット変性ポリイソシアネートのプロック化物

: ポリオキシアルキレンポリアミン アミンー 1

: オリオキシアルキレンポリアミンのケチミン アミソー 2 : 部分的にアルコキシル化されているポリオキシアルキレンポリアミン ポリアミンー 3

- 1 において

増 粘 率 %: (② - ①) × 1 0 0 / ① ①: プラスチゾル作成官後

**②: 45℃×10日**随保存後

四: 130 P×20 分級付け扱 ●: ②の40 C×10 日間温水浸漬 改 ⑤: 140 C×30 分級付け收( J15 K 7103 - 1977)

### [発明の効果]

本発明の塩化ビニルプラスチゾル組成物は、電 着速膜に対する接着性およびプラスチゾル組成物 の貯蔵安定性を保つなかで、焼付け湿度を従来の ものより10~20℃程度低下させることが可能 で、堤付け塗膜の黄変性の優れたものである。そ のため、これら防舘材施工の豚の熱エネルギーが 大幅に削減さるため工業的コストメリットは非常 に大きい。

本売明の塩化ビニルプラスチゾル組成物は多く の下地たとえばカチオン電響整装面のみならずで クリル塗装面に対しても比較的低温の加熱処理で 強固に接着するという効果を奏する。 上記効果に 加えて貯蔵安定性が優れたとえば45℃×10日 という過酷な条件下でもかなり安定であり、 粘度 上昇が少ない効果と、 焼付け独襲の黄更が少なく 上絶り並料への汚染を予防する効果も有する。

本塾明の塩化ビニルプラスチゾル組成物は接着 剤、 シーラント、 塩料などとして各種工業用途に 応用できるが、 自動車工業とくに下勤りにカチオ

ン型電差塗装が施された自動車車体のボデーシー ラー、 アンダーコート用塗料としてとくに優れて いる.

> 三岸化成工囊株式会社 特許出願人

